

製造販売元:日医工岐阜工場株式会社

溶出試験

エパルレスタット錠 50mg「NIG」

溶出試験条件

装直 日本楽局方 裕田試験法 ハトル法 複重 900mL 温度 37±0.5 C		装置	日本薬局方 溶出試験法 パドル法	液量	900mL	温度	37±0.5℃
--	--	----	------------------	----	-------	----	---------

溶出試験結果

回転数	試験液	判定	
	pH1.2	120分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。	
T 0	pH4.0	360分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあた。	
50rpm	рН6.8	標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の 2 時点において,本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。	
	水	標準製剤が360分における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す適当な時点及び360分において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。	

エパルレスタット錠50mg「NIG」の溶出挙動を標準製剤(キネダック錠50mg)と比較した結果、上記全ての条件において「生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。







